

Foam regulator compsns. for detergents - comprising paraffin wax, microcrystalline wax and di:amide on soluble support

Patent Number : **EP-309931**

International patents classification : B01D-019/04 C11D-003/18

• Abstract :

EP-309931 A Free flowing foam regulator compsns. suitable for use in detergents comprise an antifoam mixt. (I) adsorbed on a particulate, water-soluble, surfactant-free carrier, where (I) is free of siloxane polymers and of surfactants with an emulsifying or dispersing action. (I) is a homogeneous mixt. of (a) 5-60 wt.% paraffin wax, (b) 20-90 wt.% microcrystalline wax and (c) 5-20 wt.% of a diamide derived from 2-7C diamines and 12-22C satd. fatty acids. The mixt. of (a) and (b) has a liq. liq. content (by DTA) of 0% at -15 deg.C, 0-5% at 0 deg.C, 2-25% at 25 deg.C, 20-80 % at 50 deg.C, 80-100% at 75 deg.C and 100% above 90 deg.C.. Component (c) is in finely divided form and has a particle size below 50 microns, with at least 90% of the particles being smaller than 30 microns.

The carrier is spray-dried Na₂SO₄ with a particle size of 0.1-1.6 mm and a bulk density of 200-700 g/l. Component (c) is derived from ethylenediamine and 14-18C satd. fatty acids.

ADVANTAGE - The compsns. are effective over a broad temp. range (20-100 deg.C) and are compatible with other detergent components during storage and use.

EP-309931 B A free-flowing foam regulator suitable for use in detergents and cleaning preparations, consisting of (I) a water-soluble, granular surfactant-free support material and (II) an adsorbed foam inhibitor mixture which is free from siloxane polymers and emulsifying or dispersing surfactants and which consists of a homogeneous mixture of the following constituents: (a) 5 to 60% by weight of a soft or hard paraffin with barely pronounced crystallisation behaviour or a mixture of such paraffins, (b) 20 to 90% by weight of a microcrystalline paraffin wax, the proportions of liquid constituents in the mixture of (a) and (b), as determined by differential thermal analysis (DTA), having to amount to 0% at -15 deg. C, to between 0 and 5% at 0 deg. C, to between 2 and 25% at 25 deg. C, to between 20 and 80% deg. at 50 deg. C, to between 80 and 100% at 75 deg. C and to 100% above 90C, (c) 5 to 20% by weight of a diamide derived from 2-7C diamines and saturated 12-22C fatty acids which is present in fine-particles form and which has a particle size of less than 50 microns at least 90% of the particles being smaller than 30 microns. (Dwg.0/0)

US5002695 A Free-flowing granular foam regulator compsn. comprises (a) a water-sol. granular spray-dried surfactant-free support material of porous structure and density 200-700 g per l.; and (b) 2-30 wt.% of siloxane polymer-free foam inhibitor mixt. adsorbed on (a) with emulsifying and dispersing surfactants.

Pref. cpd. (b) comprises a homogenised mixt. of (i) 5-60 wt.% of paraffin wax (mixt.); (ii) 20-90 wt.% of microcrystalline paraffin wax; and (iii) 5-20 wt.% of diamide derived from (2-7C) diamine and (12-22C) fatty acid. Amt. of liq. constituents in (i) and (ii) is 0% at -15 deg.C, 0-5% at 0 deg.C, 2-25% at 25 deg.C, 20-80% at 50 deg.C, 80-100% at 75 deg.C, and 100% above 90 deg.C. Cpd. (iii) is finely-divided of particle size less than 20 microns, such that 50% or more are less than 10 microns.

USE - In detergent and cleaning preps. over broad temp. range. (6pp)

US5002695 A Free-flowing granular foam regulator compsn. comprises (a) a water-sol. granular spray-dried surfactant-free support material of porous structure and density 200-700 g per l.; and (b) 2-30 wt.% of siloxane polymer-free foam inhibitor mixt. adsorbed on (a) with emulsifying and dispersing surfactants.

Pref. cpd. (b) comprises a homogenised mixt. of (i) 5-60 wt.% of paraffin wax (mixt.); (ii) 20-90 wt.% of microcrystalline paraffin wax; and (iii) 5-20 wt.% of diamide derived from (2-7C) diamine and (12-22C) fatty acid. Amt. of liq. constituents in (i) and (ii) is 0% at -15 deg.C, 0-5% at 0 deg.C, 2-25% at 25 deg.C, 20-80% at 50 deg.C, 80-100% at 75 deg.C, and 100% above 90 deg.C. Cpd. (iii) is finely-divided of particle size less than 20 microns, such that 50% or more are less than 10 microns.

USE - In detergent and cleaning preps. over broad temp. range. (6pp)

• Publication data :

Patent Family : EP-309931 A 19890405 DW1989-14 Eng 9p *
AP: 1988EP-0115655 19880923 DSR: AT BE CH DE ES FR GB
IT LI NL SE
DE3732947 A 19890413 DW1989-16 AP: 1987DE-3732947
19870930

US5002695 A 19910326 DW1991-15 AP: 1988US-

0252418 19880930

EP-309931 B1 19931110 DW1993-45 B01D-019/04 Eng 11p AP:
1988EP-0115655 19880923 DSR: AT BE CH DE ES FR GB IT LI
NL SE

DE3885563 G 19931216 DW1993-51 B01D-019/04 FD: Based
on EP-309931 AP: 1988DE-3885563 19880923; 1988EP-0115655
19880923

ES2059462 T3 19941116 DW1995-01 B01D-019/04 FD: Based
on EP-309931 AP: 1988EP-0115655 19880923

Priority n° : 1987DE-3732947 19870930

Covered countries : 12

Publications count : 6

Cited patents : DE2031827; DE3242202; DE3505742; EP-150386
A3...9115; No-SR-Pub

• Patentee & Inventor(s) :

Patent assignee : (HENK) HENKEL KGAA

(HENK) HENKEL AG

Inventor(s) : CARDUCK F; DIEKOETTER F; HAERER J;
JAHNKE U; KURZENDOERFER C, SCHMADEL E; SCHULZ P;
CAEDUCK FJ; DIEKOTTER FW; HARER J; KURZENDORF CP;
SCHULTZ P; DIEKOETTER FW

• Derwent codes :

Manual code : CPI: A12-W12A D11-B08
E10-C04L2 E10-D03A
Derwent Classes : A97 D25 E16
Compound Numbers : 8914-A6501-U

• Update codes :

Basic update code : 1989-14
Equiv. update code : 1989-16; 1991-15;
1993-45; 1993-51; 1995-01

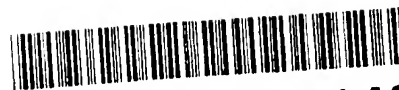
• Accession codes :

Accession N° : 1989-101263 [14]
Sec. Acc. n° CPI : C1989-044618





Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



Veröffentlichungsnummer: **0 309 931 A3**

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(12)

(51) Int. Cl.⁵: **B01D 19/04**

(21) Anmeldenummer: **88115655.8**

(22) Anmeldetag: **23.09.88**

(30) Priorität: **30.09.87 DE 3732947**

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
05.04.89 Patentblatt 89/14

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE

(98) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten
Recherchenberichts: **10.04.91 Patentblatt 91/15**

(71) Anmelder: **Henkel Kommanditgesellschaft auf Aktien**
Postfach 1100 Henkelstrasse 67
W-4000 Düsseldorf 1(DE)

(72) Erfinder: **Schulz, Paul, Dr.**
Auf dem Scheidt 35
W-5600 Wuppertal(DE)
Erfinder: **Härer, Jürgen, Dr.**
Johannes-Hesse-Strasse 3
W-4000 Düsseldorf 13(DE)
Erfinder: **Kurzendörfer, Claus-Peter, Dr.**
Corellistrasse 80
W-4000 Düsseldorf 13(DE)
Erfinder: **Carduck, Franz-Josef, Dr.**
Landstrasse 18
W-5657 Haan(DE)
Erfinder: **Diekötter, Friedrich Wilhelm**
Drosselweg 21
W-4018 Langenfeld(DE)
Erfinder: **Jahnke, Ulrich, Dr.**
Robert-Koch-Strasse 5
W-4019 Monheim(DE)
Erfinder: **Schmadel, Edmund, Dr.**
Hüschelrath 9
W-5653 Leichlingen(DE)

(54) Zur Verwendung in Wasch- und Reinigungsmitteln geeignetes Schaumregulierungsmittel.

(57) Der Entschäumer besteht aus einem auf ein körniges Trägermaterial aufgebrachtem Gemisch aus (a) 5 bis 60 % eines Paraffinwachses und (b) 70 bis 90 % eines mikrokristallinen Paraffins, das ein definiertes Schmelzverhalten in Abhängigkeit von Temperatur aufweist, sowie (c) 5 % bis 20 % eines von C₂₋₇-Diaminen und C₁₂₋₂₂-Fettsäuren abgeleiteten Diamids, das in dem Paraffingemisch in feinstverteilter Form vorliegt. Die Herstellung der Gemische erfolgt bevorzugt durch Umsetzen der Diamine mit den Fettsäuren im geschmolzenen Gemisch der Komponenten (a) und (b) in Gegenwart saurer Katalysatoren.

EP 0 309 931 A3



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 88 11 5655

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A	EP-A-0 150 386 (HENKEL) * Ansprüche 1,9; Seite 9, Zeile 10; Seite 10, Zeilen 17-25; Seite 11, Zeilen 1-8,11-19 *	1,2,6,7,9, 10	B 01 D 19/04
A	DE-A-3 242 202 (SANDOZ) * Ansprüche 1,12-15,17,18,20 *	1,4,6,7	
A	DE-A-3 505 742 (SANDOZ) * Ansprüche 1,2,4-6; Beispiel *	1,4,7	
A	DE-B-2 031 827 (DIAMOND SHAMROCK) * Ansprüche 1,2,4; Spalte 3, Zeilen 42-54; Spalte 4, Zeilen 39,43-52; Spalte 4, Zeile 52 - Spalte 5, Zeile 13; Spalte 8, Zeilen 50-55 *	1,4-6,8	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort		Abschlußdatum der Recherche	Prüfer
Berlin		21 Januar 91	KUEHN P
<div>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</div> <div><div>X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze</div><div>E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument &: Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</div></div>			

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer:

0 309 931
A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(12)

(21) Anmeldenummer: 88115655.8

(51) Int. Cl. 4: B01D 19/04

(22) Anmeldetag: 23.09.88

(30) Priorität: 30.09.87 DE 3732947

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
05.04.89 Patentblatt 89/14(64) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE

(71) Anmelder: Henkel Kommanditgesellschaft auf
Aktien
Postfach 1100 Henkelstrasse 67
D-4000 Düsseldorf 1(DE)

(72) Erfinder: Schulz, Paul, Dr.
Auf dem Scheidt 35
D-5600 Wuppertal(DE)
Erfinder: Härer, Jürgen, Dr.
Johannes-Hesse-Strasse 3
D-4000 Düsseldorf 13(DE)
Erfinder: Kurzendörfer, Claus-Peter, Dr.
Corellistrasse 80
D-4000 Düsseldorf 13(DE)
Erfinder: Carduck, Franz-Josef, Dr.
Landstrasse 18
D-5657 Haan(DE)
Erfinder: Diekötter, Friedrich Wilhelm
Drosselweg 21
D-4018 Langenfeld(DE)
Erfinder: Jahnke, Ulrich, Dr.
Robert-Koch-Strasse 5
D-4019 Monheim(DE)
Erfinder: Schmadel, Edmund, Dr.
Hüschelrath 9
D-5653 Leichlingen(DE)

(54) Zur Verwendung in Wasch- und Reinigungsmitteln geeignetes Schaumregulierungsmittel.

(57) Der Entschäumer besteht aus einem auf ein körniges Trägermaterial aufgetragenen Gemisch aus (a) 5 bis 60 % eines Paraffinwachses und (b) 70 bis 90 % eines mikrokristallinen Paraffins, das ein definiertes Schmelzverhalten in Abhängigkeit von Temperatur aufweist, sowie (c) 5 % bis 20 % eines von C₂-7-Diaminen und C₁₂-22-Fettsäuren abgeleiteten Diamids, das in dem Paraffingemisch in feinstverteilter Form vorliegt. Die Herstellung der Gemische erfolgt bevorzugt durch Umsetzen der Diamine mit den Fettsäuren im geschmolzenen Gemisch der Komponenten (a) und (b) in Gegenwart saurer Katalysatoren.

EP 0 309 931 A2

Zur Verwendung in Wasch- und Reinigungsmitteln geeignetes Schaumregulierungsmittel

Die Aufgabe, die mit der vorliegenden Erfindung gelöst wird, ist die Bereitstellung eines Schaumregulierungsmittels, das in Wasch- und Reinigungsmitteln eingesetzt über einen breiten Temperaturbereich wirksam ist, d.h. im Kaltwaschbereich (20 bis 30 °C), bei mittleren Waschttemperaturen (40 bis 60 °C) und auch im Kochwaschbereich eine störende Schaumentwicklung unterdrückt. Weiterhin soll das Schaumregulierungsmittel im Gemisch mit üblichen Waschmittelbestandteilen lager- und wirkungsstabil bleiben und keine nachteiligen Auswirkungen auf das Behandlungsgut und die Umwelt ausüben.

Zur Verwendung in Waschmitteln geeignete Entschäumergemische auf der Basis von Paraffinen und Paraffingemischen einschließlich mikrokristalliner Paraffine sind bekannt. Um ihre Wirkung zu steigern und gleichzeitig die erforderliche Anwendungskonzentration herabzusetzen, werden diesen Entschäumern häufig weitere bekannte Schauminhibitoren zugesetzt, insbesondere Polysiloxane, Polysiloxan-Kieselsäure-Gemische oder von langkettigen Fettsäuren abgeleitete Bis-acyl-alkyldiamine (im folgenden kurz Bis-amide genannt). Nun sind jedoch Polysiloxane vergleichsweise aufwendig und besitzen den Nachteil, daß sie das Textilgut bzw. die Oberfläche der behandelten Gegenstände hydrophobieren und daß sie ferner weitgehend resistent gegen einen biologischen Abbau im Abwasser sind. Es bestand daher die weitere Aufgabe, hochwirksame Entschäumer zu entwickeln, die frei von Si-Polymeren sind.

Die Verwendung von Bis-amiden mit Paraffinen als Entschäumer für Waschmittel, ist bereits aus DE-A-20 43 087 bekannt. Die dort genannte Rezepturen besitzen jedoch noch nicht die gleichmäßige Entschäumwirkung über einen großen Temperaturbereich. Weitere Bis-amide enthaltende Mittel sind aus EP 75 437 und EP 94 250 bekannt. Beide enthalten jedoch Silikone und kommen aus den bereits genannten Gründen nicht in Betracht. In EP 87 233 wird ein Verfahren zur Herstellung eines schwachschäumenden Waschmittels beschrieben, bei dem Gemische aus einer öligen beziehungsweise wachsartigen Substanz und Bis-amiden auf ein Trägerpulver, insbesondere ein sprühgetrocknetes tensidhaltiges Waschmittel aufgetragen wird. Die ölige beziehungsweise wachsartige Substanz kann z.B. aus Vaseline (petroleum jelly) mit einem Schmelzpunkt von 20 ° bis 120 °C, vorzugsweise 45 bis 65 °C bestehen. In den Beispielen wird für diesen Zweck Mineralöl eingesetzt. Eine weitergehende Differenzierung des wachsartigen Bestandteils erfolgt nicht. Ganz offensichtlich dient diese Komponente in erster Linie als Träger beziehungsweise Dispergiermittel für das Bis-amid. Die bei einem Einsatz von 2 Gewichtsprozent Entschäumergemisch, bezogen auf das Mittel, werden zwar nach dem Ross-Miles-Test befriedigende Werte erhalten, jedoch erscheinen diese Einsatzmengen für die Praxis viel zu hoch. Außerdem läßt sich zeigen, daß die Art der Konfektionierung, nämlich das Aufsprühen des Mittels auf das sprühgetrocknete, tensidhaltige Waschmittel sich nachteilig auf die Lagerbeständigkeit der Schaumregulierungskomponente auswirkt mit dem Ergebnis, daß deren Aktivität mit zunehmender Lagerzeit abnimmt.

Es sind noch eine Reihe weiterer Entschäumer bekannt, die Bis-amide als Bestandteile enthalten. Sie sind jedoch nicht speziell auf den Einsatz in Wasch- und Reinigungsmitteln abgestellt und weisen daher nicht das erwünschte Temperaturprofil auf. In der Regel enthalten sie Silicone und/oder Emulgatoren und weisen damit die geschilderten Nachteile auf. Als Beispiel für derartige Mittel seien genannt die gemäß DE 21 41 905, DE 21 48 638, DE 24 04 210, DE 25 49 193, DE 29 44 604, DE 30 08 952 und EP 56 160. Die Einsatzgebiete für diese Mittel ist die Papier-, Zucker und Textilindustrie sowie das Entschäumen von Latices sowie von Bohr- und Schneidölemulsionen. Diese Bereiche sind mit den speziellen Anforderungen der Wasch- und Reinigungsmittel nicht vergleichbar.

Die Erfindung, mit der die Aufgabenstellung gelöst und die geschilderten Nachteile vermieden werden, betrifft ein zur Verwendung in Wasch- und Reinigungsmitteln geeignetes, rieselfähiges Schaumregulierungsmittel, bestehend aus

- (I) einem wasserlöslichen, körnigen, tensidfreien Trägermaterial und
- (II) einem adsorbierten Entschäumergemisch, das frei ist von Siloxanpolymeren und emulgierend beziehungsweise dispergierend wirkenden Tensiden und ein homogenes Gemisch folgender Bestandteile darstellt:

(a) 5 bis 60 Gewichtsprozent eines Paraffinwachses beziehungsweise Paraffinwachsgemisches,

(b) 20 bis 90 Gewichtsprozent mikrokristallinen Paraffinwachses,

wobei die nach der Differential-Thermo-Analyse (DTA) bestimmten Anteile an flüssigen Bestandteilen in dem Gemisch aus (a) und (b) bei -15 °C 0 %, bei 0 °C, 0 % bis 5 %, bei 25 °C 2 % bis 25 %, bei 50 °C 20 % bis 80 %, bei 75 °C 80 % bis 100 % und oberhalb 90 °C 100 % betragen sollen,

(c) 5 bis 20 Gewichtsprozent eines von C₂₋₇-Diaminen und gesättigten C₁₂₋₂₂-Fettsäuren

abgeleiteten Diamids, das in feinverteilter Form vorliegt und eine Teilchengröße von weniger als 50 µm aufweist, wobei mindestens 90 % der Teilchen kleiner als 30 µm sind,

- 5 Das Trägermaterial (I) weist eine körnige Struktur auf und besteht aus wasserlöslichen, tensidfreien Verbindungen, in erster Linie aus anorganischen und/oder organischen Salzen, die zum Einsatz in Wasch- und Reinigungsmitteln geeignet sind. Beispiele hierfür sind wasserlösliche, neutrale, schwachsaure oder schwach alkalisch reagierende Alkalimetallsalze, wie Natriumsulfat, Natriumbicarbonat, Natriumborate, Natriumhydrogen-phosphat, Natriumhydrogenpyrophosphat sowie Gemische der vorgenannten Salze. Auch 10 die entsprechenden Kaliumsalze sind geeignet. Geringe Anteile an alkalisch reagierenden Salzen, welche die Alkalität nicht wesentlich erhöhen, können mitverwendet werden, z.B. Polyphosphate (Natriumtripolyphosphat), Natriumcarbonat und Natriumsilikat (Wasserglas). Als organische Salze kommen z.B. die Acetate, Tartrate, Succinate, Carboxymethylsuccinate sowie die von Aminopolycarbonsäuren, wie NTA oder EDTA, Hydroxyalkanphosphonate und Aminoalkanpolyphosphonate in Frage, wie 1- 15 Hydroxyethan-1,1-diphosphonat, Ethylendiamino-tetramethylenphosphonat und Diethylentriamin-pentamethylenphosphonat in Frage. Brauchbar sind ferner Polymere, wie Celluloseether und Salze von polymeren beziehungsweise copolymeren Carbonsäuren. Gemische aus anorganischen und organischen Salzen können vielfach mit Vorteil verwendet werden. Der pH-Wert der Salze und Salzgemische soll in 1 %iger wässriger Lösung weniger als 10, vorzugsweise 5 bis 9 und insbesondere 6 bis 8,5 betragen. Stärker 20 alkalische Trägerstoffe führen zu allmählichem Wirkungsverlust.

Vorzugsweise liegt das Trägermaterial in einer Form vor, in der die Körner eine lockere, poröse Struktur aufweisen. Eine solche Struktur kann durch Sprühtrocknen einer Salzlösung erzielt werden. Derartige sprühtrockneten Trägerkörner weisen im allgemeinen eine Korngröße von 0,1 bis 1,6, vorzugsweise von 0,2 bis 0,8 mm auf und enthalten weniger als 1 % an Staubanteilen. Diese werden, ebenso wie 25 Grobanteile, vorzugsweise abgetrennt. Das Schüttgewicht geeigneter Trägerkörner liegt im Bereich von 200 bis 700 g/l, vorzugsweise von 300 bis 600 g/l (Gramm pro Liter).

Die Trägerkörner können außer wasserlöslichen Salzen auch gewisse Anteile an wasserunlöslichen, jedoch in Wasser dispergierbaren Adsorptionsmitteln enthalten, wie gefällte oder pyrogene Kieselsäure oder feinteilige Tone. Ihr Anteil soll jedoch so bemessen sein, daß der Zerfall der Trägerkörner in kaltem oder 30 mäßig warmem Wasser und die Freigabe des Entschäumers nicht wesentlich behindert wird und bei entsprechender mechanischer Einwirkung, sowie es üblicherweise in einer Waschmaschine gegeben ist, nach längstens 2 bis 5 Minuten beendet ist.

Als gut geeignet haben sich Trägerkörner erwiesen, die aus sprühtrocknetem Natriumsulfat (sogen. Leichtsulfat) bestehen. Durch Mitverwendung von Natriumsilikat (Natriumwasserglas) in Anteilen bis zu 10 35 %, vorzugsweise bis 4 %, kann die Kernstruktur und Abriebfestigkeit noch verbessert werden. Dieses Trägermaterial bietet darüberhinaus den Vorteil, daß die Rezeptur des Waschmittels, insbesondere hinsichtlich pH-Wert und Phosphatgehalt, nicht beeinflusst wird.

Die in dem Entschäumergemisch (II) enthaltenen Paraffinwachse stellen im allgemeinen komplexe Stoffgemische ohne scharfen Schmelz- oder Erstarrungspunkt dar. Man bestimmt ihren Schmelzbereich 40 durch Differential-Thermo-Analyse (siehe Zeitschrift "The Analyst" 87 (1962), Seite 420 - 434).

Als Komponente (a) eignen sich Weich- und Hartparaffine sowie deren Gemische, die ein wenig ausgeprägtes Kristallisationsverhalten zeigen und im allgemeinen einen Erweichungs- und Schmelzbereich zwischen 10 ° bis 60 °C, vorzugsweise 20 ° bis 55 °C aufweisen. Derartige Paraffine und Paraffingemische sind z.B. unter der Bezeichnung Petrolatum, Vaseline sowie Hart-beziehungsweise Tafelparaffine im 45 Handel. Bei der Auswahl der Paraffinfraktionen beziehungsweise der aus einzelnen Paraffinfraktionen zusammengesetzten Mittel ist darauf zu achten, daß innerhalb der angegebenen und durch DTA bestimmten Temperaturbereiche sowohl noch festes als auch flüssiges Material vorliegt. Man erreicht dies beispielsweise durch Auswahl geeigneter Paraffinfraktionen beziehungsweise durch Mischen entsprechender Anteile an halbfesten Weichparaffinen und Hartparaffinen. Geeignete Gemische enthalten z.B. 1 bis 3 Gewichtsteile 50 Weichparaffin (Vaseline) mit einem Erweichungs- und Schmelzbereich von 25 ° bis 42 °C, vorzugsweise 30 ° bis 40 °C und 3 bis 1 Gewichtsteilen Hartparaffin (Tafelparaffin) vom Erweichungs- und Schmelzbereich von 40 ° bis 60 °C, vorzugsweise 42 ° bis 55 °C.

Der Anteil der Komponente (a) an dem Entschäumergemisch (II) beträgt im allgemeinen 5 bis 60, vorzugsweise 20 bis 50 Gewichtsprozent.

55 Als Komponente (b) kommen bekannte mikrokristalline Paraffinwachse in Frage, die einen Schmelzbereich von 55 ° bis 90 °C, vorzugsweise von 60 ° bis 80 °C aufweisen. Derartige mikrokristalline Wachse sind z.B. Bestandteil von Montanwachsen beziehungsweise hochschmelzenden Erdölfraktionen (Ceresin) und zeichnen sich durch einen Gehalt an verzweigten und cyclischen Paraffinen aus. Ihr Anteil an dem

Entschäumergemisch beträgt im allgemeinen 20 bis 90 Gewichtsprozent, vorzugsweise 25 bis 60 Gewichtsprozent.

Art und Menge der Bestandteile (a) und (b) sollen im Rahmen der angegebenen Parameter so ausgewählt werden, daß die nach der Differential-Thermo-Analyse (DTA) bestimmten Anteile zu festen und flüssigen Bestandteile in dem Wachsgemisch in Abhängigkeit von der Temperatur vorzugsweise die folgende Verteilung zeigen:

°C	flüssig	fest
0 °	0 - 2 %	100 - 98 %
25 °	2 - 15 %	98 - 85 %
50 °	30 - 70 %	70 - 30 %
75 °	95 - 99 %	1 - 5 %
80 °	100 %	0

Die obige Verteilung berücksichtigt die Tatsache, daß auch solche Paraffingemische, die bei Raumtemperatur fest erscheinen beziehungsweise nicht fließen, gewisse Anteile an flüssigen Paraffinen enthalten.

Komponente (c) besteht aus Bis-amiden, die sich von gesättigten Fettsäuren mit 12 bis 22, vorzugsweise 14 bis 18 C-Atomen sowie von Alkylendiaminen mit 2 bis 7 C-Atomen ableiten. Geeignete Fettsäuren sind Laurin-, Myristin-, Stearin-, Arachin- und Behensäure sowie deren Gemische, wie sie in natürlichen Fetten beziehungsweise gehärteten fetten Ölen, wie Talg oder hydriertem Palmöl, enthalten sind. Geeignete Diamine sind beispielsweise Ethylendiamin, 1,3-Propylendiamin, Tetramethylendiamin, Pentamethylendiamin, Hexamethylendiamin, p-Phenylendiamin und Toluylendiamin. Bevorzugte Diamine sind Ethylendiamin und Hexamethylendiamin. Besonders bevorzugte Bis-amide sind Bis-myristoyl-ethylendiamin, Bis-palmitoyl-ethylendiamin, Bis-stearoyl-ethylendiamin und deren Gemische sowie die entsprechenden Derivate des Hexamethylendiamins.

Die Bis-amide, die in dem Paraffingemisch nicht löslich sind, müssen in feinverteilter Form vorliegen und eine Korngröße von weniger als 50 µm aufweisen, wobei mindestens 90 % der Partikel eine Korngröße von weniger als 30 µm besitzen sollen. Vorzugsweise liegt die maximale Korngröße der Partikel unter 20 µm, wobei mindestens 50 %, insbesondere mindestens 75 % der Partikel kleiner als 10 µm sind. Diese Angaben hinsichtlich der Partikelgröße beziehen sich auf die bekannte Bestimmungsmethode mit dem "Coulter Counter".

Die Herstellung des Entschäumungsgemisches (II) kann in dieser Weise erfolgen, daß man in eine Schmelze der Bestandteile (a) und (b) das feinteilige Bis-amid (Komponente c) einträgt und durch intensives Vermischen darin homogenisiert. Die Schmelze sollte dazu eine Temperatur von mindestens 90 °C und höchstens 200 °C aufweisen. Vorzugsweise beträgt die Temperatur 100 ° bis 150 °C. Wesentlich für eine gute Wirksamkeit des Entschäumers ist das Vorliegen einer stabilen Dispersion der Bis-amid-Teilchen in der Paraffinmatrix, was durch eine der Erfindungsdefinition entsprechende Teilchengröße bewirkt wird. Zwecks Erzielung dieses Dispersionszustandes kann man ein Bis-amid einsetzen und dispergieren, das von vorneherein die entsprechende Teilchengröße aufweist oder man verwendet ein grobteiligeres Ausgangsmaterial und unterwirft die Schmelze einer Mahlbehandlung mittels Kolloidmühlen, Zehnmühlen oder Kugelmühlen, bis die erwünschte Teilchengröße erreicht ist. Hierbei handelt es sich um eine bevorzugte Arbeitsweise.

Auch ein vollständiges Aufschmelzen der Bis-amide in der Paraffinschmelze und anschließendes schnelles Abkühlen auf Temperaturen unterhalb des Erstarrungspunktes der Bis-amide unter gleichzeitigem Homogenisieren der Schmelze kann zu einer entsprechend feinen Kornverteilung der Bis-amide führen. Bei der Wahl der Schmelztemperatur ist zu berücksichtigen, daß der nach der DTA bestimmte Schmelzbereich von technischem Bis-stearoyl-ethylendiamin in der Paraffinschmelze etwa im Bereich von 123 bis 137 °C und der von Bis-stearoylhexamethylendiamin im Bereich von 132 bis 141 °C liegt. Für die entsprechenden Bis-myristoyl-amide liegen die jeweiligen Temperaturbereiche bei 119 bis 135 °C und 130 bis 138 °C. Unterhalb des Erstarrungsbereiches sind die Bis-amide in der Paraffinschmelze praktisch unlöslich.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Gemische mit besonders hoher Entschäumerwirkung erhalten werden, wenn man nicht die Bis-amide selbst, sondern die zu ihrer Herstellung benötigten Ausgangsstoffe, d. h. die Diamine und Fettsäuren bzw. deren funktionellen Derivate in der Paraffinschmelze dispergiert und durch geeignete Reaktionsführung zu den Bis-amiden umsetzt. Als funktionelle Derivate kommen z. B. die Anhydride, Chloride, Bromide oder Ester, z. B. die Methylester in Frage. Das Molverhältnis von Diamin zu Fettsäure kann zwischen 1 : 1,5 bis 1 : 2,2, vorzugsweise 1 : 1,8 bis 1 : 2 betragen. Ein Überschuß eines der Reaktionspartner kann ohne Nachteile im Gemisch verbleiben.

Die Amidierungsreaktion kann durch Zusatz geeigneter Katalysatoren beschleunigt werden. Sofern freie Fettsäuren eingesetzt werden, eignen sich vorzugsweise acide Katalysatoren, wie p-Toluolsulfonsäure oder Hydroxybenzoesulfonsäure. Der Anteil des Katalysators beträgt zweckmäßigerweise 2 bis 12 Mol%, bezogen auf Mol herzustellendes Bis-amid. Überraschenderweise wurde festgestellt, daß die Entschäumerwirkung des Endproduktes mit steigender Katalysatormenge tendenziell zunimmt. Dies ist möglicherweise auf die Bildung von Nebenprodukten unter Einbeziehung des Katalysators zurückzuführen ist, die in dem Entschäumergemisch verbleiben. Vorzugsweise beträgt der Anteil des Katalysators 3 bis 10 Mol%, bezogen auf Bis-amid.

Die Umsetzung erfolgt bei erhöhten Temperaturen, z. B. bei 100 bis 150 °C unter gleichzeitigem Durchmischen des Reaktionsgutes und Abdestillieren des entstehenden Reaktionswasser oder der sonstigen flüchtigen Reaktionsprodukte, wie Methanol bei Einsatz von Fettsäuremethylestern. Durch Einleiten inerte Gase, wie Stickstoff, kann das Austreiben der flüchtigen Bestandteile gefördert werden. Zweckmäßigerweise wird die Temperatur mit fortschreitender Umsetzung gesteigert. Reste an flüchtigen Bestandteilen können durch Unterdruck entfernt werden. Das erhaltene Gemisch aus Bis-amiden und Paraffinen, das die

Bis-amide in besonders feiner Verteilung enthält, kann unmittelbar weiter verarbeitet werden.

Das Aufbringen des geschmolzenen Entschäumergemisches (II) auf das körnige Trägermaterial (I) kann nach an sich bekannten Verfahren erfolgen, beispielsweise durch sukzessives Zumischen, insbesondere als Spray, zu dem Trägerkorn. Das Trägermaterial wird dabei durch Mischorgane oder durch Fluidisierung in lebhafter Bewegung gehalten, um eine gleichmäßige Beladung der Trägerkörner zu gewährleisten. Die dafür verwendeten Sprühmischer können kontinuierlich oder diskontinuierlich betrieben werden. Die zu versprühende Schmelze weist zweckmäßigerweise eine Temperatur von 80 bis 160 °C, insbesondere von 100 bis 120 °C auf. Eine vorherige Erwärmung des Trägermaterials auf 80 bis 120 °C, vorzugsweise 90 bis 110 °C kann vorteilhaft sein, um ein gleichmäßig imprägniertes, agglomeratfreies Material zu erhalten. Nach dem Imprägnieren der Körner wird das Behandlungsgut abgekühlt, z. B. mit strömender Luft in der Wirbelschicht, worauf es sofort weiterverarbeitet, beispielsweise dem Wasch- oder Reinigungsmittelgranulat zugemischt werden kann.

Die Herstellung des Schaumregulierungsmittels kann auch in der Weise erfolgen, daß man das Trägersalz (I) in Wasser löst und das Entschäumergemisch (II) darin dispergiert und diesen Slurry anschließend sprühtrocknet. Zur Stabilisierung der Dispersion empfiehlt sich der Zusatz eines wasserlöslichen, nichttensidischen Dispersionsstabilisators in Form eines quellfähigen Polymeren. Beispiele hierfür sind Celluloseether, wie Carboxymethylcellulose, Methylcellulose, Homo- und Copolymere von ungesättigten Carbonsäuren, wie Acrylsäure, Maleinsäure und copolymerisierbaren Vinylverbindungen, wie Vinylether, Acrylamid und Ethylen. Der Zusatz an polymeren Dispersionsstabilisatoren beträgt vorzugsweise 1 bis 5 Gewichtsprozent, bezogen auf das Mittel. Der Wassergehalt des Slurries kann je nach Art beziehungsweise Löslichkeit des Trägersalzes 30 bis 60 Gewichtsprozent betragen. Das Sprühtrocknen der Dispersion kann in bekannter Weise in Sprühtürmen mittels heißer, in Gleichstrom oder Gegenstrom geführter Trockengase erfolgen.

Je nach Porosität des Trägermaterials wird ein Gehalt von 2 bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 20 Gew.-% Entschäumergemisch, bezogen auf Endprodukt, eingestellt.

Die Einsatzmengen des granularen Schaumregulierungsmittels richten sich nach dem Gehalt an wirksamem Entschäumergemisch (II) und nach der Menge und der Schaumaktivität der in den Wasch- und Reinigungsmitteln enthaltenen Tenside. In Haushaltswaschmitteln üblicher Zusammensetzung, d. h. solchen, die zwischen 3 und 10 Gew.-% an schaumaktiven Sulfonat- bzw. Sulfat-Tensiden und ggf. noch an nichtionische Tenside enthalten, kommt man in aller Regel mit Zusätzen von weniger als 1 %, bezogen auf Schaumregulierungsmittel (II), vielfach mit 0,1 bis 0,3 % aus. Die Einsatzmengen liegen damit deutlich unter denen, die nach den Lehren von EP 0 087 233 hergestellt und verwendet werden und bewegen sich damit in der Größenordnung hochwirksamer Silikonentschäumer, die jedoch erheblich aufwendiger sind und verschiedene Nachteile aufweisen, nämlich eine mangelnde Wirkungskonstanz bei längerer Lagerung und die Eigenschaft, das Behandlungsgut oberflächlich zu hydrophobieren. Die erfindungsgemäßen Mittel sind hingegen auch nach längerer Lagerung im Gemisch mit Wasch- und Reinigungsmitteln unverändert wirksam und zeigen keine Hydrophobierungseffekte.

Beispiele

55

Die folgenden Angaben beziehen sich, soweit nicht anders angegeben, auf Gewichtsprozent.

Beispiel 1

10 % Vaseline (Petrolatum A),
 34 % Hartparaffin (Terhell[®]4444),
 5 44 % Mikrokristallinwachs (Witcodur[®]272),
 12 % N,N'-Bis-myristoyl-ethylendiamin
 wurden in einer Stickstoffatmosphäre durch Erhitzen auf 150 °C aufgeschmolzen. Durch Abkühlen der
 Schmelze auf 110 °C unter gleichzeitigem intensiven Mischen mittels eines Turborührers wurde bewirkt,
 daß das auskristallisierende Bis-amid eine Teilchengröße von nicht mehr als 10 µm aufwies. 10 Gewicht-
 10 steile des flüssigen Gemisches wurden auf 90 Gewichtsteile eines sprühgetrockneten auf 110 °C vorge-
 heizten Natriumsulfats (Litergewicht 450 g, Korngröße 0.2 bis 0.6 mm) unter gleichzeitigem mechanischen
 Durchmischen aufgesprüht.

Das aus Vaseline, Hartparaffin und Mikrowachs bestehende Gemisch zeigte folgenden Schmelzverlauf
 (DTA):

°C	% flüssig	% fest
- 20	0	100
0	1	99
20	18	82
50	62	38
75	97,3	2,7
85	100	0

Beispiel 2

Ein 1:1-Gemisch aus Paraffin und Mikrokristallinwachs zeigte bei der DTA folgenden Schmelzverlauf:

°C	% flüssig	% fest
- 20	0	100
0	0.5	99.5
25	12.5	87.5
50	55.2	44.8
75	95.3	4.7
85	100	0

88 Gewichtsprozent des aufgeschmolzenen Gemisches wurden unter Zusatz von 12 % Bis-stearoyl-
 ethylendiamin bei 80 °C mittels einer Kolloidmühle solange vermahlen und homogenisiert, bis 95 % des
 Bis-amids eine Korngröße unter 10 µm und nicht mehr als 5 % eine Korngröße unter 20 µm aufwies. 6
 Gewichtsprozent des Gemisches wurden in einem wäßrigen Slurry dispergiert, der 58 Gewichtsprozent
 45 Natriumsulfat und 2 Gewichtsprozent Na-Carboxymethylcellulose enthielt. Dieses Gemisch wurde in einem
 Zerstäubungsturm über Düsen versprüht und mittels im Gegenstrom geführten Verbrennungsgasen sprüh-
 getrocknet. Das von Feinanteilen und Grobkorn befreite Sprühprodukt wies eine Korngröße von 0.3 bis 0.8
 mm und ein Litergewicht von 450 g auf.

Beispiel 3

In 880 g einer auf 100 °C erwärmten Paraffinschmelze gemäß Beispiel 1 wurden 120 g Stearinsäure
 (0,42 Mol), 13,9 g Ethylendiamin (0,23 Mol entsprechend einem 10 %igen Überschuß) und 3,5 g p-
 55 Toluolsulfonsäure (0,021 Mol entsprechend 5 Mol-%, bezogen auf Bis-amid) dispergiert. Unter Einleiten von
 Stickstoff wurde die Temperatur innerhalb einer Stunde unter ständigem Durchmischen und Abführen des
 Reaktionswassers auf 150 °C erhöht. Nach weiterem einstündigen Erhitzen bei 150 °C unter Vakuum
 (zunächst 100 mbar, abschließend 1 mbar) wurde das Gemisch schnell auf 120 °C abgekühlt und auf

sprühgetrocknetes Natriumsulfat entsprechend den Angaben in Beispiel 1 aufgesprüht, so daß das Endprodukt 10 Gewichtsprozent des Entschäumergemisches enthält.

Das Entschäumergemisch selbst enthielt ca. 11,5 % an Bis-amid und 0,6 % an nicht näher identifizierten Reaktionsprodukten aus Stearinsäure, Diamin und Toluolsulfonsäure.

Die anwendungstechnische Prüfung der Mittel erfolgte in einer handelsüblichen Waschmaschine mit horizontal gelagerter Trommel, die mit 3 kg sauberen Baumwolltextilien beschickt wurde. Die Frontscheibe der Maschine war oberhalb des Flüssigkeitsniveaus in 4 gleiche Abschnitte unterteilt. Die im Folgenden angegebenen Schaumnoten bedeuten:

- 0 = kein Schaum
- 1 = Schaumhöhe 1/4
- 2 = Schaumhöhe 1/2
- 3 = Schaumhöhe 3/4
- 4 = Schaumhöhe 4/4
- 5 = Übersäumen

Die Zusammensetzung des eingesetzten Waschmittels ist der Tabelle 1 zu entnehmen. Die Abkürzung EO steht für Mol angelagertes Ethylenoxid, TPP für Tripolyphosphat. Die "Salze" bestehen aus Na-Perborat, Na-Silikat und Na-Sulfat einschließlich des im Trägermaterial enthaltenen Natriumsulfats. Sämtliche Entschäumerproben reagierten in 1 %iger wäßriger Lösung neutral.

	Gew.-%
Na-Dodecylbenzolsulfonat	8,5
ethoxylierter Talgalkohol 5 EO	3,0
ethoxylierter Talgalkohol 10 EO	1,5
Seife (Talg/Cocos)	1,5
Na-Carboxymethylcellulose	1,0
Na-TPP	18,0
Zeolith NaA	20,0
Sequestrierungsmittel	0,5
Salze, Wasser, Entschäumer	Rest

Die Waschmittelkonzentration betrug 10 g/l. Es wurde Leitungswasser vom Härtegrad 16 °dH (160 mg CaO/l) verwendet. Die Waschmaschine wurde in Betrieb genommen (sogen. Normalprogramm ohne Vorwäsche) und die Schaumhöhe in Abhängigkeit von der Temperatur abgelesen. Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle 2 zusammengestellt. Die Angabe "Gewichtsprozent Entschäumer" bezieht sich auf die Menge an eingesetzter Wirksubstanz, d.h. Trägersalze blieben außer Betracht.

Vergleichsversuche

A) Beispiel 1 wurde wiederholt, jedoch der Entschäumer auf das sprühgetrocknete Waschmittel gesprüht und zwar in Anteilen von 0,2 und 0,5 Prozent. Eine zweite Serie von Vergleichsproben sowie Proben der Waschmittel 4 und 5 wurden 6 Wochen bei 30 °C gelagert.

B) Beispiel 2 wurde wiederholt, jedoch wurde das Bis-amid lediglich in der Paraffinschmelze dispergiert und nicht vermahlen. Die Korngröße des Bis-amides lag im Bereich von 20 bis 60 µm mit einem Maximum bei 30 bis 40 µm.

C) Es wurde ein Entschäumer gemäß Vergleichsversuch (B) hergestellt, jedoch anstelle der Mikrowachs-Paraffin-Mischung die gleiche Menge Vaseline (Petrolatum) eingesetzt. Ein Vermahlen des Bis-amides unterblieb ebenfalls.

Die Ergebnisse zeigen, daß die erfindungsgemäßen Mittel auch bei geringen Einsatzmengen von 0,1 bis 0,2 %, bezogen auf Schauminhibitor-Gemisch, ein ausgewogenes Schaumverhalten besitzen. Die Vergleichsproben wirken erst in sehr viel höherer Konzentration und verlieren bei der Lagerung einen Teil ihrer Wirkung. Eine grobe Verteilung der Bis-amide bewirkt ebenfalls einen Rückgang der Entschäumerwirkung.

5

10

15

20

25

	Entschäumer gemäß Beispiel	%	Schaumnoten bei °C			
			30°	50°	70°	90°
1	1	0.1	2	2	2	2.5
2		0.2	1.5	1	1	2
3		0.5	0	0	0	1
4	2	0.1	2.5	2	2	2
5		0.2	1.5	1	1	1
6		0.5	0	0	0	0.5
7	3	0.1	1	0.5	0.5	1
8		0.2	0	0	0	0.5
9	A	0.1	5	5	5	5 *
10		0.2	4	4	4	5 *
11		0.5	2	3	3	4
12	1 gelagert	0.2	1	1	1	2
13		0.5	0	0	0	1
14	A gelagert	0.2	5	5	5	5 *
15		0.5	4	4	4	5 *
16	B	0.5	4	3	4	5 *
17	C	0.5	5	5	5	5 *

* Flottenverluste bis 100 g

** erhebliche Flottenverluste über 100 g

30

Ansprüche

35

1. Zur Verwendung in Wasch- und Reinigungsmitteln geeignetes, rieselfähiges Schaumregulierungsmittel, bestehend aus

(I) einem wasserlöslichen, körnigen, tensidfreien Trägermaterial und

(II) einem adsorbierten Entschäumergemisch, das frei ist von Siloxanpolymeren und emulgierend beziehungsweise dispergierend wirkenden Tensiden und ein homogenes Gemisch folgender Bestandteile darstellt:

(a) 5 bis 60 Gewichtsprozent eines Paraffinwachses beziehungsweise Paraffinwachsgemisches,

(b) 20 bis 90 Gewichtsprozent mikrokristallinen Paraffinwachses,

wobei die nach der Differential-Thermo-Analyse (DTA) bestimmten Anteile an flüssigen Bestandteilen in dem Gemisch aus (a) und (b) bei -15 °C 0 %, bei 0 °C 0 % bis 5 %, bei 25 °C 2 % bis 25 %, bei 50 °C 20 % bis 80 %, bei 75 °C 80 % bis 100 % und oberhalb 90 °C 100 % betragen sollen.

(c) 5 bis 20 Gewichtsprozent eines von C₂₋₇-Diaminen und gesättigten C₁₂₋₂₂-Fettsäuren abgeleiteten Diamids, das in feinverteilter Form vorliegt und eine Teilchengröße von weniger als 50 µm aufweist, wobei mindestens 90 % der Teilchen kleiner als 30 µm sind.

50

2. Mittel nach Anspruch 1, worin das Trägermaterial aus sprühtrocknetem Natriumsulfat mit einer Korngröße von 0,1 bis 1,6 mm und einem Schüttgewicht von 200 bis 700 g/l besteht.

3. Mittel nach Anspruch 1, worin das Gemisch der Bestandteile (a) und (b) nach der DTA-Bestimmungsmethode folgende Flüssiganteile aufweisen: bei 0 °C 0 bis 2 %, bei 25 °C 2 % bis 15 %, bei 50 °C 2 bis 15 %, bei 75 °C 30 % bis 70 %, bei 90 °C 95 % bis 99 %, oberhalb 90 °C 100 %.

4. Mittel, worin der Bestandteil (c) aus Bis-amiden des Ethylendiamins mit gesättigten C₁₄₋₁₈-Fettsäuren besteht.

5. Mittel, worin der Bestandteil (c) aus Partikeln mit einer Größe unter 20 μm besteht, wobei mindestens 75 % der Partikel kleiner als 10 μm sind.

6. Verfahren zur Herstellung der Mittel gemäß Anspruch 1 bis 5 dadurch gekennzeichnet, daß man den Bestandteil (c) in einer die Bestandteile (a) und (b) enthaltenden Schmelze dispergiert und auf die
5 angegebene Korngröße vermahlt.

7. Verfahren zur Herstellung der Mittel nach Anspruch 1 bis 5 dadurch gekennzeichnet, daß man ein Gemisch der Bestandteile (a), (b) und (c) auf eine oberhalb des Schmelzbereiches des Bestandteils (c) liegende Temperatur erhitzt und unter Homogenisieren auf eine Temperatur unterhalb des Schmelzbereiches des Bestandteils (c) abkühlt.

10 8. Verfahren zur Herstellung der Mittel nach Anspruch 1 bis 5 dadurch gekennzeichnet, daß man in der Schmelze der Bestandteile (a) und (b) die zur Herstellung der Bis-amide geeigneten Diamine und Fettsäuren beziehungsweise Fettsäurederivate dispergiert und in Gegenwart acider Katalysatoren die Amidierung vornimmt.

9. Verfahren zur Herstellung der Mittel nach Anspruch 1 bis 8 dadurch gekennzeichnet, daß man eine
15 Schmelze der Bestandteile (a), (b) und (c) auf das in Bewegung gehaltene, vorzugsweise vorgewärmte Trägerkorn aufsprüht.

10. Verfahren zur Herstellung der Mittel nach Anspruch 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man in einer wäßrigen Lösung der Trägersalze das Entschäumergemisch unter Zusatz eines in Wasser löslichen bzw. quellfähigen Polymeren dispergiert und die Dispersion sprühtrocknet.

20

25

30

35

40

45

50

55

